Derwent WPI Abstract of JP 4-340902

The coating compsn. comprises component (A):20-60 wt. % of fine silica particles of dia. 1-100 micron, (B):30-70 wt. % of a silane cpd. having one or more polymerisable functional gp. and (C):2-30 wt.% of epoxy acrylate or methacrylate having intramolecular glycidyl gp. and acryloyl or methacrylolyl gp.

ADVANTAGE - The coating provides good dyeing property and strong adhesion to inorganic antireflection film.

In an example, trimethylolpropane triglycidyl ether 580g, acrylic acid 112g, dimethylaminoethyl methacrylate 3g, hydroquinone methyl ether 0.4g, ethylene glycol monobutyl ether 173g were refluxed at 70 deg. C for two hrs., then at 80 deg. C for two hrs., and finally at 90 deg. C for six hours to obtain a component (C). Coating compsn. was prepd. from the prod., colloidal silica and gamma-glycidoxypropyl trimethoxy silane, through reaction in the presence of HCl and magnesium perchlora

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平4-340902

(43)公開日 平成4年(1992)11月27日

(51) Int.Cl.5

識別配号

庁内整理番号

7820-2K

FI

技術表示箇所

G 0 2 B 1/10 Z

Α 7820-2K

審査請求 未請求 請求項の数1(全 8 頁)

(21)出願番号 特膜平3-113334 (71)出願人 000002369 セイコーエプソン株式会社 (22)出顧日 平成3年(1991)5月17日 東京都新宿区西新宿2丁目4番1号 (71)出願人 000008035 三菱レイヨン株式会社 東京都中央区京橋2丁目3番19号 (72)発明者 竹下 克義 長野県諏助市大和3丁目3番5号セイコー エプソン株式会社内 (72)発明者 中島 幹人 長野県諏訪市大和3丁目3番5号セイコー エプソン株式会社内 (74)代理人 弁理士 鈴木 喜三郎 (外1名) 最終頁に続く

(54)【発明の名称】 コーテイング用組成物

(57)【要約】

(修正有)

【目的】 透明なプラスチック材料等の基材表面に塗布 して、硬化させて、優れた透明性、染色性および無機物 質からなる反射防止コート薄膜との密着性付与する。

【構成】 少なくとも下記の成分 (A) 、 (B) および (C) を主成分とすることを特徴とするコーティング用 組成物を目的物の表面に塗布する。

- (A). 粒径1~100ミリミクロンのシリカ微粒子, 20~60重量%
- (B). 少なくとも一個以上の重合可能な反応基を有す るシラン化合物、30~70重量%
- (C). 一分子中にグリシジル基と (メタ) アクリロイ ル基とを同時に有するエポキシ(メタ)アクリレート、 2~30重量%

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも下記の成分(A), (B) および(C) を主成分とすることを特徴とするコーティング用組成物。

(A). 粒径1~100ミリミクロンのシリカ微粒子、20~60重量%

(B). 少なくとも一個以上の重合可能な反応基を有するシラン化合物、30~70重量%

(C). 一分子中にグリシジル基と (メタ) アクリロイル基とを同時に有するエポキシ (メタ) アクリレート、2~30重量%

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、透明なプラスチック材料等の基材表面に整布し、硬化させることにより、優れた透明性、染色性および無機物質からなる反射防止コート 幕膜 (以後無機蒸着膜と呼ぶ) との密着性を付与することを特徴とするコーティング用組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】現在使用されているプラスチック材料の 中で、アクリル系、メタクリル系、ピニル系、ポリカー ポネート系およびアリル系の透明なプラスチック材料 は、ガラスに較べ、耐衝撃性、軽量性、加工性、被着色 性等の性質が優れている為、レンズ、透過ガラス等、光 学用材料として無機ガラスに替って多量に使用されてい る。しかし、これらは無機ガラスに較べ、耐擦傷性、耐 薬品性が劣るという欠点を有する。比較的、耐擦傷性に 優れている樹脂として、ジエチレングリコールピスアリ ルカーポネート樹脂 (以後CR-39と呼ぶ) がある 30 が、このものも実用上充分とはいえない。プラスチック 材料のこれらの欠点を改良する手段として、例えば、特 公昭57-2735号広報には、コロイダルシリカとエ ポキシ基合有アルコキシシランからなる熱硬化塗料が、 また、特公昭57-43168、同56-34033、 同55-29102、特開昭57-67666号等に は、エポキシ基含有アルコキシシランとテトラアルコキ シシランを主成分とする熱硬化塗料が、また、特公昭5 7-15608、同57-43578、同57-209 68、特開昭57-128755号には、光重合強料が 40 それぞれ開示されており、それぞれ、耐薬品性、耐熱傷 性の向上がはかられている。

【0003】一方、これら熱硬化性強料と光硬化性強料の相方の性能を有するものとして、特公表昭57-500984号広報に、熱エネルギーの消費が少なく、ブラスチック基材への密着が優れることが提案されている。

【0004】また、特開昭59-204669、同60-137939号等には、疎水性コロイダルシリカを用いて多官能アクリレートとの親和性を高める方法が開示されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかし、前述の熱硬化性強料は、CR-39との密着性は充分であるが、ボリカーボネート、ボリメチルメタクリレート、ボリスチレン等の特定のプラスチックに対して密着性が不充分である。しかも、染色性と無機業着膜との密着性の双方を充分に満足させるものは得られていない。

【0006】また、光硬化性塗料は、染色性および無機蒸着膜との密着性に乏しく、前述の特公表昭57-500984、特開昭60-137939号による方法では塗膜の硬度、耐久性は向上するものの、本発明が目的とする、染色性および無機蒸着膜との密着性の向上は得られない。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、これらの問題点を解決するため鋭意検討を行ったところ、シリカ 微粒子、重合可能な反応基を有するシラン化合物、グリシジル基と (メタ) アクリロイル基とを同時に有するエポキシ (メタ) アクリレート [(メタ) アクリレートと は、メタクリレートとアクリレートとを表す。]を主成分とする組成物を熱硬化もしくは、光硬化と熱硬化を併用して得られるコーティング被膜において、透明性に優れ、且つ染色性、無機蒸着膜との密着性ともに優れる性能が得られることを見い出した。

【0008】すなわち本発明は、少なくとも下配の成分(A),(B)および(C)を主成分とすることを特徴とするコーティング用組成物に関するものである。

【0009】(A),粒径1~100ミリミクロンのシ リカ微粒子、20~60重量%

7 (B), 少なくとも一個以上の重合可能な反応基を有するシラン化合物、30~70重量%

(C), 一分子中にグリシジル基と (メタ) アクリロイル基とを同時に有するエボキシ (メタ) アクリレート、2~30重量%

本発明で使用する(A)成分の粒径1~100ミリミクロンのシリカ微粒子の効果的な例としては、シリカゾルおよびシリカ微粒子がある。シリカゾルとは分散媒たとえば水、アルコール系もしくはその他の有機溶媒に、高分子量無水ケイ酸をコロイド状に分散させたものである。また粉末状シリカ微粒子は、コロイド状シリカの表面を疎水化処理された粉末であり、いずれも市販されているものである。この発明の目的のためには平均粒子径1~100ミリミクロンのものが使用されるが、好ましくは5~30ミリミクロンの径のものが使用される。粒子径が1ミリミクロン以下であると微粒子状シリカが安定に存在せず、一定した品質が得られない。また100ミリミクロン以上であるとコーティング被膜が白濁するという問題が生じる。

【0010】また、使用量は全組成物の20~60重量 の %であることが必要である。すなわち、20重量%未満

では、無機蒸着膜との密着性が不充分となるか、もしく は、強膜の耐擦傷性が不充分となる。また60重量%を 越えると、強膜にクラックが生じる。また、染色性も不 充分となる。

【0011】続いて、(B)成分は、ピニル基、アリル 基、アクリル基、メタクリル基、エポキシ基、メルカプ ト基、シアノ基、イソシアノ基、アミノ基等の重合可能 な反応基を有するシラン化合物であり、その具体的なも のとして、ピニルトリアルコキシシラン、ピニルトリク ラン、アリルトリアルコキシシラン、アクリルオキシブ ロピルトリアルコキシシラン、メタクリルオキシプロピ ルトリアルコキシシラン、メタクリルオキシプロピルジ アルコキシメチルシラン、ァーグリシドオキシプロピル トリアルコキシシラン、8- (3,4-エポキシシクロ ヘキシル)-エチルトリアルコキシシラン、メルカプト プロピルトリアルコキシシラン、ァーアミノプロピルト リアルコキシシラン、N-β (アミノエチル) -γ-ア ミノプロピルメチルジアルコキシシラン等がある。

【0012】この(B)成分は、2種以上混合して用い てもかまわない。また、加水分解を行なってから用いる か、もしくは硬化した後の被膜に酸処理を行なうか、ど ちらかの方法を取った方がより有効である。

【0013】 (B) 成分の使用量は、全組成物の30~ 70重量%であることが必要である。すなわち、30重 量%未満であると、無機蒸着膜との密着性が不充分とな りやすい。また70重量%を越えると、硬化被膜にクラ ックを生じさせる原因となり好ましくない。

【0014】続いて、(C)成分の一分子中にグリシジ ル基と(メタ)アクリロイル基を有するエポキシ(メ 30 タ)アクリートとは、一分子中に2個以上のグリシジル 基を有するエポキシ化合物と (メタ) アクリル酸とのグ リシジル基関環反応により得られる。一分子中に2個以 上のグリシジル基を有するエポキシ化合物の具体例とし ては、1,6-ヘキサンジオールジグリシジルエーテ ル、エチレングリコールジグリシジルエーテル、ジエチ レングリコールジグリシジルエーテル、トリエチレング リコールジグリシジルエーテル、テトラエチレングリコ ールジグリシジルエーテル、ノナエチレングリコールジ グリシジルエーテル、プロピレングリコールジグリシジ 40 ルエーテル、ジプロピレングリコールジグリシジルエー テル、トリプロピレングリコールジグリシジルエーテ ル、テトラプロピレングリコールジグリシジルエーテ ル、ノナプロピレングリコールジグリシジルエーテル、 ネオペンチルグリコールジグリシジルエーテル、ネオペ ンチルグリコールヒドロキシヒパリン酸エステルのジグ リシジルエーテル、トリメチロールプロパンジグリシジ ルエーテル、トリメチロールプロパントリグリシジルエ ーテル、グリセロールジグリシジルエーテル、グリセロ ールトリグリシジルエーテル、ジグリセロールジグリシ 50 満であると染色性が不充分となる。また、30重量%を

ジルエーテル、ジグリセロールトリグリシジルエーテ ル、ジグリセロールテトラグリシジルエーテル、ペンタ **エリスリトールジグリシジルエーテル、ペンタエリスリ** トールトリグリシジルエーテル、ペンタエリスリトール テトラグリシジルエーテル、ジベンタエリスリトールテ トラグリシジルエーテル、ソルビトールテトラグリシジ ルエーテル、トリス(2-ヒドロキシエチル)イソシア ヌレートのジグリシジルエーテル、トリス(2-ヒドロ キシエチル) イソシアヌレートのトリグリシジルエーテ ロロシラン、ピニルトリ(8-メトキシ-エトキシ)シ 10 ル、等の脂肪族工ポキシ化合物、イソホロンジオールジ グリシジルエーテル、ピスー2, 2-ヒドロキシシクロ ヘキシルプロバンジグリシジルエーテル等の胎環族工术 キシ化合物、レゾルシンジグリシジルエーテル、ピスプ エノールAジグリシジルエーテル、ピスフェノールFジ **グリシジルエーテル、ピスフェノールSジグリシジルエ** ーテル、オルトフタル酸ジグリシジルエステル、フェノ ールノボラックボリグリシジルエーテル、クレゾールノ ボラックボリグリシジルエーテル等の芳香族エポキシ化 合物等が挙げられる。

【0015】本発明では (C) 成分であるエポキシ (メ タ) アクリレートは、染色成分として用いるため、上記 した中でも、1,6-ヘキサンジオールジグリシジルエ ーテル、ジエチレングリコールジグリシジルエーテル、 トリメチロールプロパンジグリシジルエーテル、トリメ チロールプロパントリグリシジルエーテル、グリセロー ルジグリシジルエーテル、グリセロールトリグリシジル エーテル、トリス(2-ヒドロキシエチル)イソシアヌ レートのトリグリシジルエーテル等の脂肪族エポキシ化 合物が特に好ましい。これらエポキシ化合物と反応させ るモノカルボン酸含有化合物としては、アクリル酸、メ タクリル酸の他に、グリシジル (メタ) アクリレートま たはヒドロキシエチル (メタ) アクリレートと0-無水 フタル酸のような酸無水物との反応によって得られるモ ノカルボン酸含有 (メタ) アクリレート化合物がある。

【0016】エポキシ化合物とモノカルポン酸含有(メ タ) アクリレートとの反応は、上記を混合し、触媒とし て例えばジメチルアミノエチルメタクリレートなどの3 級アミン化合物、又はペンジルトリメチルアンモニウム クロリドなどの4級アミン塩を加え、60℃~110℃ に加熱することにより得られる。

【0017】本発明ではコーティング被膜を強靭にする ために、1分子中にグリシジル基と、(メタ)アクリロ イル基を同時に有するエポキシ (メタ) アクリレートと するのがより好ましい。

【0018】この化合物は、例えばグリセロールトリグ リシジルエーテル1モルとアクリル酸1.5モルとを反 応させることにより得られる。

【0019】 (C) 成分の使用量は、全組成物の2~3 0 重量%であることが必要である。 すなわち 2 重量%未

越えると無機蒸着膜との密着性が不充分となりやすく、 好ましくない。

【0020】このようにして得られるコーティング用組成物は、必要に応じ、溶剤に希釈して用いることができる。溶剤としては、アルコール類、エステル類、ケトン類、エーテル類、芳香放類等の溶剤が用いられる。また、整布面の欠陥を改良するためのシリコーン系界面活性剤や非イオン系界面活性剤、チキソトロピー剤、スリップ剤としてシリコンオイルや繋外線吸収剤、帯電防止剤等を添加することも有用である。

【0021】また、シラノールあるいは、エポキシ化合物の硬化触媒を添加することも有用である。

【0022】最も好ましい触媒としては、過塩素酸マグネシウムが挙げられるが、その他にも、アルミニウムアセチルアセテート等の金属アセチルアセトネート、アミン、グリシン等のアミノ酸、ルイス酸、有機酸金属塩、過塩素酸アンモニウム等がある。添加量は、固形分濃度の0.01~5.0%の範囲内が望ましい。

【0023】本発明における硬化被膜の膜厚としては、 $0.05\sim30\mu$ であることが好ましい。すなわち、 0.05μ 未満では、基本となる性能が出ず、 30μ を越えると、表面の平滑性が損なわれたり、光学的歪が発生する為好ましくない。

【0024】その蟄布方法としては、浸漬法、スプレー法、ロールコート法、スピンコート法、フローコート法等が挙げられる。

【0025】このようにして塗布されたコーティング用 組成物は、基材に強布後、熱硬化を行う。熱硬化せしめ るためには、80℃~200℃の温風中にて縮合反応さ せる方法が好ましい。特に耐熱性の劣る基材の場合は、 80℃~130℃の間がより望ましい。このようにして 得られた硬化被膜を有するプラスチック基材に、以下に 述べる反射防止膜を設けることが可能である。即ち、真 空蒸着法、イオンスパッタリング法等に周知の方法によ 9510, 510:, Si: Na, TiO2, ZrO1, A 1.O.、MgF,の無機誘導体よりなる単層あるいは多 層の薄膜を積層することにより、大気との界面の反射を 低く抑えることができる。蒸着用材料として、これら以 外に、例えば、Sb2Os、Sb2Os、CaF2、Ce Oz, CeFs, NasAlFs, LazOs, LaFs, P 40 bF3, NdF3, Pr6O11, ThO2, ThF2, Zn S、Ti₂O₃、Ta₂O₃、Y₂O₃、MgO等の材料があ る.

【0026】ここで使用する反射防止膜の膜厚は、 λ 。
/4 (λ ₀ = 450~650 nm) の単層構造、あるいは、 λ ₀/4- λ ₀/2- λ ₀/4または、 λ ₀/4- λ ₀
/4- λ ₀/4の屈折率の異なる三層構造の多層膜あるいは、一部等低膜でおきかえた多層膜による反射防止膜からなるものが有用であり、その屈折率は、例えば、単層の場合には、空気、反射防止膜、基材(または、硬化 δ 0

被膜層)の屈折率を各々、no、ni、niとすると、ni = (no・ni) 1/2 である時が最も反射の少ないものとなる。多層膜の場合、実施例に一部を示したように屈折率の異なるものを組み合わせることにより単層膜より優れた効果を発揮することができる。反射防止膜形成を真空蒸着で行なうときには、予めレンズを酸素やアルゴン等のガスプラズマで表面処理を行なうことにより密着性を向上させることができる場合もある。 以下、実施例により更に詳細に説明する。

10 [0027]

20

【実施例】実施例により本発明を更に詳しく説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0028】 (実施例1)

(1) エポキシアクリレートの合成

温度計、還流器を取り付けた11のフラスコに、トリメ チロールプロパントリグリシジルエーテル (ナガセ化成 工業 (株) 製;商品名「デナコールEX-321」) 5 80g、アクリル酸112g、ジメチルアミノエチルメ タクリレート3g、ハイドロキノンメルエーテル0.4g、ブチルセロソルプ173gを入れ、提拌を行ないながら、70℃で2時間、80℃で2時間、続いて90℃ で6時間反応させてエボキシアクリレート (EA-1) を得た。得られたエボキシアクリレートは、APHA1 50、酸化0.05であった。

【0029】(2) 塗液の調整

メチルセロソルブ156.6g、メタノール分散コロイダルシリカ(触媒化成工業(株)製、商品名「オスカル1132」固形分濃度30wt%)205.3g混合した後、アーグリシドキシブロピルトリメトキシシラン67.3gを混合した。この混合液に0.05N塩酸水溶液18.5gを攪拌しながら滴下し、さらに4時間攪拌後一昼夜熟成させた。この液にEA-1を51.0g添加した後温塩素酸マグネシウム1.5g、シリコン系界面活性剤(日本ユニカー(株)製、商品名「L-7001」)0.1gおよびヒンダードフェノール系酸化防止剤(日本チパガイギー(株)製、商品名「IRGANOX1010」)0.7gを添加し4時間攪拌後一昼夜熟成させて塗液とした。

【0030】(3) 整布および硬化

ごのようにして得られた整液で、アルカリ処理を施した CR-39製眼鏡レンズに浸漬法にて塗布を行なった。 引き上げ速度は、20cm/m1nとした。塗布後80 ℃で20分間風乾した後130℃で120分間焼成を行なった。このようにして得られた硬化被膜の厚みは約2 ミクロンであり、外観、染色性共に優れたものであった。

【0031】(実施例2) 実施例1で得られたレンズ に、それぞれ以下の方法で無機物質からなる反射防止コ ート菩膜の形成を行なった。

) 【0032】(1)反射防止薄膜の形成

....

7

得られたレンズをプラズマ処理 $(PNゴンプラズマ400W \times 60秒)$ を行なった後、基板から大気にむかって順に SiO_2 、 ZrO_2 、 SiO_2 、 ZrO_2 、 SiO_2 の5層からなる反射防止多層膜を真空蒸発法 (真空器械工業 (株) 製; BMC-1000) にて形成を行なった。膜厚は、最下層の SiO_2 の膜厚、次の ZrO_2 と SiO_3 の合計膜厚、次の ZrO_3 の膜厚、最上層の SiO_2 の膜厚すべてが $\lambda/4$ となる様に形成させた。なお、設計被長 λ は520nmとした。

【0033】(2)試験および評価結果

実施例1で得られたレンズ(以下ハードコートレンズと 呼ぶ)および実施例2で得られたレンズ(以下ハードマ ルチコートレンズと呼ぶ)をそれぞれ次に述べる方法で 試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0034】(a) 耐摩託性: 0000スチールウールで1kgの荷重をかけ、10往復、表面を摩擦し、傷ついた程度を目視で次の段階に分けて評価した。

【0035】A:1cm*3cmの範囲に全く傷がつかない。

【0036】B:上記範囲内に1~10本の傷がつく。 【0037】C:上記範囲内に10~100本の傷がつく。

【0038】D:無数の傷がついているが、平滑な表面が残っている。

【0039】E:表面についた傷のため、平滑な表面が残っていない。

【0040】(b)耐水・耐薬品性:水、アルコール、 灯油中に48時間浸漬し、表面状態に変化のないものを 良とした。

【0041】 (C) 耐酸・耐洗剤性: 0.1 N塩酸及び 30 1%ママレモン (ライオン油脂(株) 製) 水溶液に12 時間浸漬し、表面状態に変化のないものを良とした。

【0042】(d) 密着性:基材とハードコート膜およびハードコート膜とマルチコート膜との密着性は、JISD-0202に準じてクロスカットテープ試験によって行なった。即ち、ナイフを用い基材表面に1mm間隔に切れ目を入れ、1平方mmのマス目を100個形成させる。次に、その上へセロファン粘着テープ(ニチパン(株) 製 商品名「セロテープ」)を強く押し付けた後、表面から90度方向へ急に引っ張り剥離した後コート被膜の残っているマス目をもって密着性指標とした。

【0043】(e) 耐候性:キセノンランプによるサンシャインウェザーメーターに400時間暴露した後の表面状態に変化のないものを良とした。

【0045】(g)耐久性:耐久性は本質的に密着性の接続であると考え、(a)から(f)の試験を行なった 60

ものについて、上記のクロスカットテープ試験を行ない コート膜に剥離のないものを良とした。

【0046】(h) 染色性 (ハードコートレンズのみ):92℃の純水1リットルに、セイコープラックスダイヤコート用染色剤アンパーDを2g分散させ染色液を調整した。この染色液に、5分間浸漬させ染色を行ない、染色ムラがなく、かつ全光線透過率が染色前と染色後の差が30%以上のものを良とした。

【0047】 (実施例3)

10 (1) エポキシアクリレートの合成

温度計、還流器を取り付けた11のフラスコに、グリセロールジグリシジルエーテル(ナガセ化成工業(株)製:商品名「デナコールEX-313」)580g、アクリル散144g、ペンジルトリメチルアンモニウムクロリド3g、ハイドロキノンメチルエーテル0.4g、プチルセロソルブ181gを入れ提弁を行ないながら、70℃で2時間、80℃で6時間反応させてエポキシアクリレート(EA-2)を得た。得られたエポキシアクリレートは、APHA150、酸化0.05であった。【0048】(2)整液の調整

プチルセロソルプ194.5g、イソプロピルアルコール分散コロイダルシリカ(触媒化成工業(株)製、商品名「オスカル1432」固形分濃度30wt%)160.8gを混合した後、アーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン73.0gを混合した。この混合液に0.0、5N塩酸水溶液20.1gを提拌しなが5滴下を行ない4時間提拌後一昼夜熟成させた。この液にEA-2を50.15g添加した後過塩素酸マグネシウム3.0g、シリコン系界面活性剤(日本ユニカー(株)製;商品名「FZ-2110」)0、1gおよびフェノール系酸化防止剤(川口化学工業(株)製;商品名「アンテージクリスタル」)0、7gを添加し4時間提拌後一昼夜熟成させて整核とした。

【0049】(3) 整布および硬化

このようにして得られた塗液で、アルカリ処理を施した CR-39製眼鏡レンズにスピンナー法にて塗布を行なった。

【0050】コーティング条件は以下の通りである。

【0051】回転数 500rpmで10秒 (この間に強液を強布)

回転数 2000 rpmで 1秒 回転数 500 rpmで 5秒

塗布後80℃で20分間風乾した後、130℃で120分間焼成を行なった。このようにして得られた硬化被膜の厚みは約2.3ミクロンであり、外観、染色性共に優

れたものであった。 【0052】(4)試験および評価結果 このようにして得られたレンズは実施例1と同様の方法 で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0053】 (実施例4)

_9 _

(1) 反射防止薄膜の形成

実施例3で得られたレンズを実施例2と同様の方法で、 無機物からなる反射防止コート轉膜の形成を行った。

【0054】(2)試験および評価結果

このようにして得られたレンズは実施例2と同様の方法 で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0055】 (実施例5)

(1) エポキシメタクリレートの合成

温度計、還流器を取り付けた11のフラスコに、1,6 ーへキサンジオールジグリシジルエーテル(ナガセ化成 10 工業 (株) 製;商品名「デナコールEX-212」)6 00g、メタクリル酸189g、ジメチルアミノエチルメタクリレート3g、ハイドロキノンメチルエーテル 0.4g、プチルセロソルブ338gを入れ機絆を行ないながら、70℃で2時間、80℃で2時間、続いて90℃で6時間反応させてエボキシメタクリレート(EA-3)を得た。得られたエボキシメタクリレートは、APHA180、酸化0.05であった。

【0056】 (2) 塗液の調整

イソプロピルセロソルプ130.0g、純水74.3g 20 およびメチルセロソルプ分散コロイダルシリカ (触媒化成工業(株)製:商品名「オスカル1832」 固形分濃度30wt%)172.9gを混合した後、アーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン61.2gおよびアーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン14.6gを混合した。この混合液に0.05N塩酸水溶液20.0gを提件しながら滴下した。さらに5時間攪拌後一昼夜熱成させた。この液にEA-3を26.7g、過塩素酸マグネシウム0.5gおよびシリコン系界面活性剤(日本ユニカー(株)製:商品名「L-7604」) 300.1gを添加し4時間攪拌後一昼夜熟成させて塗液とした。

【0057】(3) 整布および硬化

このようにして得られた強疲で、セイコーハイロードS MX用の生地レンズ (セイコーエプソン (株) 製) にスピンナー法にて整布を行なった。コーティング条件は、実施例3と同様な方法で行なった。

【0058】 塗布後80℃で15分間風乾した後、110℃で4時間焼成を行なった。このようにして得られた 硬化被膜の厚みは約2.1ミクロンであり、外観、染色 40 性共に優れたものであった。

【0059】(4)反射防止脊膜の形成

【0060】(5)試験および評価結果

このようにして得られたレンズは実施例2と同様の方法 で試験を行ない、その結果を表1に示した。なお、染色 性はハードコートレンズの状態で評価を行なった。

【0061】 (実施例6)

(1) エポキシメタクリレートの合成

温度計、還流器を取り付けた11のフラスコに、トリプロピレングリコールジグリシジルエーテル(ナガセ化成工業(株)製;商品名「デナコールEX-921」)615g、メタクリル酸129g、ペンジルトリメチルアンモニウムクロリド3g、ハイドロキノンメチルエーテル0.4g、プチルセロソルプ319gを入れ機幹を行ないながら、70℃で2時間、80℃で2時間、続いて90℃で6時間反応させてエポキシメタクリレート(EA-4)を得た。得られたエポキシメタクリレートは、APHA200、酸化0.05であった。

10

【0062】(2) 塗液の調整

プチルセロソルプ126.4g、イソプロピルアルコール分散コロイダルシリカ(触媒化成工業(株)製;商品名「オスカル1432」間形分濃度30wt%)209.5gを混合した後、アーグリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン46.5gおよびアーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン69.8gを混合した。この混合液に0.05N塩酸水溶液26.4gを攪拌しながら滴下を行ない4時間攪拌後一昼夜熟成させた。この液にEA-4を20.2g添加した後過塩素酸マグネシウム3.0g、シリコン系界面活性剤(ピッグケミー(株)製;商品名「BYK-300」)0.1gを添加し4時間攪拌後一昼夜熟成させて強液とした。

【0063】(3) 塗布および硬化

このようにして得られた塗液で、インジェクション成形 したアクリル板 (三菱レイヨン (株) 製; 商品名「アク リペットVH」100mm * 100mm * 3mm t) に スプレー法にて塗布を行なった。

30 【0064】スプレーは、イワタワイダー61(岩田塗装機(株)製;ノズルロ径1mm)を用い、スプレー圧力3kg/平方cm、塗料吐出量100ml/minでおこなった。

【0065】 塗布後50℃で10分間風乾した後80℃で4時間焼成を行なった。このようにして得られた硬化 被膜の厚みは4ミクロンであり、外観、染色性共に優れ たものであった。

【0066】(4) 試験および評価結果

このようにして得られたアクリル板は実施例1と同様の 40 方法で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0067】(実施例7)

(1) 反射防止脊膜の形成

実施例6で得られたアクリル板を実施例2と同様の方法で、無機物からなる反射防止コート薄膜の形成を行なった。

【0068】(2)試験および評価結果

このようにして得られたアクリル板は実施例2と同様の 方法で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0069】(比較例1) 実施例1において、EA-1 50 を添加しないこと以外はすべて同様な方法でレンズに塗

布を行なった。

【0070】このようにして得られたレンズを同様の方法で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0071】(比較例2) ブチルセロソルブ111.7g、イソプロピルアルコール分散コロイダルシリカ(触 鮮化成工業(株)製;商品名「オスカル1432」固形分濃度30wt%)323.8gを混合した後、ャーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン25.5gを混合した。この混合液に0.05N塩酸水溶液7.0gを提弁しながら滴下を行ない4時間提件後一昼夜熟成させ10た。この液に実施例3で用いたBA-2を31.0g添加した後過塩素酸マグネシウム0.8g、シリコン系界面活性剤(日本ユニカー(株)製;商品名「F2-2110」)0.1gおよびフェノール系酸化防止剤(川口化学工業(株)製;商品名「アンテージクリスタル」)0.7gを添加し4時間提件後一昼夜熟成させて強液とした。

【0072】この強液を用いること以外は、すべて実施例3と同様の方法でレンズに強布を行なった。

【0073】このようにして得られたレンズを実施例1と同様の方法で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0074】(比較例3)比較例2で得られたレンズを 実施例2と同様の方法で、無機物からなる反射防止コー ト特膜の形成を行なった。

【0075】このようにして得られたレンズは実施例2と同様の方法で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0076】(比較例4) 実施例3において、EA-2 の代わりにグリセロールジグリシジルエーテルを添加す 30 ること以外はすべて同様な方法でレンズに整布を行なった。

【0077】このようにして得られたレンズを実施例1 と同様の方法で試験を行ない、その結果を表1に示し た。

【0078】 (比較例5) 比較例4で得られたレンズを 実施例2と同様な方法で、反射防止膜の形成を行なっ た。

12

【0079】このようにして得られたレンズを実施例2と同様の方法で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0080】(比較例6) ブチルセロソルブ180.1 g、イソプロピルアルコール分散コロイダルシリカ(触媒化成工業(株) 製;商品名「オスカル1432」固形分濃度30wt%) 129.0gを混合した後、アーグリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン29.1g およびアーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン46.5gを混合した。この混合液に0.05N塩酸水溶液17.3gを攪拌しなが5滴下を行ない4時間攪拌後一昼夜熟成させた。この液にEA-4を96.1g添加した後過塩素酸マグネシウム2.0g、シリコン系界面活性剤(ピッグケミー(株)製;商品名「BYK-300」)0.1gを添加し4時間攪拌後一昼夜熟成させて塗液とした。

【0081】この強液を用いること以外は、すべて実施 例6と同様の方法でアクリル板に弦布を行なった。

【0082】このようにして得られたアクリル板を実施例1と同様の方法で試験を行ない、その結果を表1に示した。

【0083】 (比較例7) 比較例6で得られたアクリル 板を、実施例2と同様な方法で反射防止膜の形成を行な った。

【0084】このようにして得られたアクリル板を実施 例1と同様の方法で試験を行ない、その結果を表1に示 した。

[0085]

【表1】

	10								14	
NO.	外觀	(2) 附序原性	(b) 耐水 耐薬品性	(c) 耐酸 耐洗剤性	(d) 密替性	(e) 耐候性	(f) 耐熱性	(g) 耐久性	(h) 染色性	全光路
実施例1	€	A	0	0	100/100	0	0	0	٥	92%
2	6	A	0	0	100/100	O	0	0	-	98%
3	6	A	0	0	100/100	0	0	0	0	92%
4	9	A	0	0	100/100	0	0	0	-	98%
5	6	A	0	0	100/100	0	0	0	٥	88%
8	0	В	0	0	100/100	٥	0	0	0	92%
7	Ø	A	O	0	100/100	0	0	0	-	98%
比較例1	0	A	0	0	100/100	0	0	0	×	92%
. 2	×	A	0	0	100/100	0	×	×	×	92%
. 3	×	A	×	0	0/100	×	×	×		98%
4	9	В	0	0	100/100	0	0	0	×	92%
5	0	В	0	0	50/100	×	×	×	-	98%
8	9	C.	0.	0	100/100	0	0	0	0	92%
_ [!	_ 1		1						

❷:優れている

〇・良本元十

0/100 ×:不良未示十

[0086]

【発明の効果】以上詳述したように、本発明により良好な染色性と無機物からなる反射防止膜との密着性とを同時に得ることができ、また表面の高硬度化が可能となり、かつ従来アクリル樹脂等の光学用プラスチック材料において、密着性が不充分なため実用化されなかった、無機物質による反射防止加工が可能となった効果は大きい。即ちプラスチックレンズ材料として、(メタ)アクリル樹脂をはじめとしてスチレン樹脂、カーポネート樹脂、アリル樹脂、アリルカーポネート樹脂、ピニル樹脂、ボリエステル樹脂、ボリエーテル樹脂、更に新たな

モノマーやコモノマーの重合体等各種機能をもった樹脂 に応用し得られる。

98%

【0087】優れた耐擦傷性と良好な染色性および良好な無機物からなる反射防止膜との耐久性を兼ね傷えたプラスチック材料は、眼鏡レンズ、カメラレンズ、光ビーム集光レンズや光拡散用レンズとして民生用或いは産業用に広く応用することができる。更に本発明による効果は、ウォッチガラスやディスプレイ用カバーガラス等の透明ガラスやカバーガラス等の光学用途の透明プラスチック全般に応用利用が可能であり、得られる効果は多大である。

フロントページの続き

(72)発明者 最上 隆夫

長野県諏訪市大和3丁目3番5号セイコー エプソン株式会社内

(72)発明者 福島 洋

愛知県名古屋市東区砂田橋四丁目1番6号 三菱レイヨン株式会社内 (72)発明者 元永 彰

受知県名古屋市東区砂田橋四丁目1番6号 三菱レイヨン株式会社内

(72)発明者 須田 恵理子

愛知県名古屋市東区砂田橋四丁目1番6号 三菱レイヨン株式会社内